



# Daftar isi

# Halaman

1. Ruang lingkup I	
2. Definisi 1	
3. Syarat mutu 1	
4. Cara pengambilan contoh	
5. Cara uji 1	
6. Cara pengemasan 7	
7. Syarat penandaan	1

# Natrium oksalat teknis

# 1. Ruang lingkup

Standar ini meliputi definisi, syarat mutu, cara pengambilan contoh, cara uji, cara pengemasan dan syarat penandaan natrium oksalat teknis.

# 2. Definisi

Natrium oksalat teknis adalah serbuk atau butiran berwarna putih, tidak berbau yang bagian terbesar terdiri atas natrium oksalat dengan rumus molekul Na<sub>2</sub>C<sub>2</sub> O<sub>4</sub> terutama digunakan untuk industri kulit.

## 3. Syarat mutu

Tabel Persyaratan mutu

No.	Jenis uji	Satuan	Persyaratan
1.	Natrium oksalat, (Na <sub>2</sub> C <sub>2</sub> O <sub>4</sub> )	%	min. 99
2.	Bagian yang menguap	%	maks. 0,1
3.	Bagian tak larut dalam air	ppm	maks. 50
4.	Sulfat. (SO <sub>4</sub> )	%	maks. 0,05
5.	Kalium, (K)	%	maks. 0,02
6.	Klorida, (CI)	ppm	maks. 50
7.	Besi, (Fe)	ppm	maks. 50

# 4. Cara pengambilan contoh

Sesuai dengan SNI 19-0428-1989, Petunjuk pengambilan contoh padatan

# 5. Cara uji

#### 5.1 Natrium oksalat

# 5.1.1 Prinsip

Natrium oksalat ditetapkan secara oksidimetri dengan kalium permanganat.

### 5.1.2 Pereaksi

- 4 N asam sulfat
- 0.1 N kalium permaganat

## 5.1.3 Peralatan

- Neraca analitik
- Botol timbang
- Erlenmeyer
- Buret 50 ml
- Gelas ukur

#### 5.1.4 Prosedur

- Timbang teliti 100 mg contoh dalam botol timbang, pindahkan ke dalam Erlenmeyer.
- Tambah 100 ml air dan 15 ml 4 N H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.
- Panaskan larutan sampai 70° C, segera titrasi dengan larutan 0,1 N KMnO<sub>4</sub>
  hingga warna merah muda yang terbentuk tetap selama 30 sehari.

# 5.1.5 Perhitungan

Natrium oksalat (%) = 
$$\frac{V \times N \times 6.7}{B \text{ (mg)}} \times 100$$

#### Keterangan

V = pemakaian KMnO<sub>4</sub> untuk titrasi contoh, ml

N = normalitas KMnO<sub>4</sub>.

6.7 = Bobot setara Natrium oksalat

B = Berat contoh, mg

### 5.2 Bagian yang menguap

#### 5.2.1 Prinsip

Pengurangan bobot suatu bahan yang dipanaskan pada suhu 105° C.

#### 5.2.2 Peralatan

- Neraca analitik
- Lemari pengering
- Botol timbang
- Eksikator

#### 5.2.3 Prosedur

Timbang teliti 10 g contoh dalam botol timbang yang sudah diketahui bobotnya.

- Masukkan ke dalam lemari pengering (105° C) selama 2 jam.
- Dinginkan dalam eksikator dan ditimbang sampai bobot tetap.

# 5.2.4 Perhitungan

Bagian yang menguap (%) =  $\frac{B_1 - B_2}{B_1} \times 100$ 

Keterangan

B<sub>1</sub> bobot contoh yang belum dipanaskan

B<sub>2</sub> = bobot contoh setelah dipanaskan

# 5.3 Bagian tak larut dalam air

## 5.3.1 Prinsip

Penimbangan kering bahan yang tidak larut dalam air.

#### 5.3.2 Peralatan

- Neraca analitik
- Lemari pengering
- Gelas piala 400 ml
- Corong
- Eksikator

#### 5.3.3 Prosedur

- l'imbang teliti ±10 g contoh dalam botol timbang, pindahkan ke dalam gelas piala 400 ml.
- Tambahkan 200 ml air panas lalu aduk sampai semua contoh larut.
- Saring dengan kertas saring yang sudah diketahui bobotnya cuci dengan air panas.
- Kertas saring berikut residu dikeringkan pada 105° C
- Dinginkan dalam eksikator dan timbang, hingga bobot tetap.

#### 5.3.4 Perhitungan

Bagian tidak larut dalam air (%) = bobot residu x 100 bobot contoh

### 5.4 Sulfat

### 5.4.1 Prinsip

Sulfat diendapkan sebagai barium sulfat dalam suasana asam.

#### 5.4.2 Percaksi

- Asam klorida pekat (p.a)
- Asam nitrat pekat (p.a)
- Asam klorida 1: 2
- Asam sulfat pekat (p.a)
- -- Hidrogen peroksida 30 %
- Barium klorida 10 %

## 5.4.3 Peralatan

- Neraca analitik
- Labu takar 100 ml
- -- Cawan penguap 100 ml
- Penangas air
- Cawan porselen
- -- . Gelas piala 400 ml

### 5.4.4 Prosedur

- Timbang teliti ± 20 g contoh di dalam cawan penguap.
- Timbang 50 ml air, 25 ml HCl pekat dan 25 ml H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 30 %. Uapkan di atas penangas air dalam ruangan asam.
- Pada residu tambahkan 80 ml HCl 1:2 dan uapkan lagi hingga kering, ulangi penguapan ini sekali lagi dengan menambahkan 80 ml HCl 1:2.
- Residu dilarutkan dengan 200 ml air ke dalam gelas piala 400 ml, tambahkan
  2 ml HCl pekat, saring
- Panaskan filtrat sampai mendidih, tambahkan 10 ml BaCl<sub>2</sub> 10 % dan cairkan
  I (satu) malam, saring.
- Cuci endapan dengan air panas sampai bebas klorida.
- Pijarkan endapan, dinginkan.
- Pada abu tambahkan 2 tetes H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> pekat. abukan lagi.
- Dinginkan dalam eksikator dan timbang hingga bobot tetap.

## 5.4.5 Perhitungan

Sulfat (%) = 
$$B_2 \times 0.4115 \times 100$$
  
B<sub>1</sub>

Keterangan

13<sub>1</sub> = bobot contoh (gram)

 $B_2$  = bobot abu (gram)

0.4115 = faktor SO<sub>4</sub> terhadap BaSO<sub>4</sub>

#### 5.5 Kalium

## 5.5.1 Prinsip

Pengukuran kekeruhan yang timbul dari reaksi antara kalium dengan kobal nitrit.

#### 5.5.2 Pereaksi

- Asam nitrat pekat (p.a)
- Hidrogen peroksida 30%
- 1 N Natrium kobal nitrit Larutkan 20,7 g NaNO<sub>2</sub> dan 29,1 g CO(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> . 6 H<sub>2</sub>O dalam 50 ml air, tambah 1 ml asam asetat 6 N dan biarkan campuran selama 24 jam. Tuangkan ke dalam labu takar 100 ml dan encerkan dengan air hingga tanda garis.
- Etil alkohol
- Larutkan baku kalium (1 ml = 0, 1 mg K).
- Larutkan 0,1906 g KCl p.a. yang telah dikeringkan pada suhu 105° C (kering 105° C) dengan air ke dalam labu takar 1000 ml, lalu encerkan dengan air hingga tanda garis.

# 5.5.3 Peralatan

- Neraca analitik
- Cawan penguap 50 ml
- Tabung Nessler 100 ml
- Penangas air

#### 5.5.4 Prosedur

- Timbang teliti 1 g contoh di dalam cawan penguap.
- Tambahkan 2,5 ml air, 2,5 ml HNO<sub>3</sub> pekat, 2,5 ml H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 30 % lalu uapkan di atas penangas air dalam ruangan asam sampai kering.
- Residu dilarutkan dengan 15 ml air, masukkan ke dalam tabung Nessler 100 ml, tambahkan 5 ml Na kobal nitrit dan secara perlahan-lahan tambahkan 20 ml alkohol sambil diaduk, encerkan dengan air hingga tanda garis.
- Kekeruhan yang terbentuk dibandingkan dengan larutan bahan dari beberapa konsentrasi yang dibuat sebagai berikut.
- Uapkan di atas penangas air dalam ruangan 2,5 ml HNO<sub>3</sub> pekat, 2,5 ml H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>
  30 % dan encerkan dengan air, pindahkan ke dalam tabung Nessler 100 ml.
- Tambahkan 5 ml kobal nitrit, dan larutan baku kalium dan encerkan dengan, air hingga tanda garis.

#### 5.6 Klorida

# 5.6.1 Prinsip

Pengukuran kekeruhan yang timbul dari reaksi antara klorida dengan perak nitrat.

#### 5.6.2 Pereaksi

- Asam nitrat 10%
- 0.1 N perak nitrat
- Larutan baku klorida (1 ml = 0,01 mg Cl)
  Larutkan 0.165 g NaCl dengan air ke dalam labu takar 1000 ml. tepatkan dengan air hingga tanda garis.
- Pipet 10 ml larutan ke dalam labu takar 100 ml, encerkan dengan air hingga tanda garis.

## 5.6.3 Peralatan

- Penangas air
- Neraca analitik
- Cawan penguap 100 ml
- Tabung Nessler

#### 5.6.4 Prosedur

- l'imbang teliti 2.5 g contoh ke dalam cawan platina, abukan dalam tanur listrik.
- Larutkan abu dengan 50 ml air suling (bebas klorida) ke dalam gelas piala.
  netralkan dengan asam nitrat 10%.
- Saring larutan ke dalam labutakar 100 ml. tepatkan dengan air (bekas klorida) hingga tanda garis dan kocok.
- Pipet 20 ml larutan ke dalam tabung Nessler 100 ml, tambahkan 3 ml HNO<sub>3</sub>
  10%. 1 ml 0.1 N AgNO<sub>3</sub> dan encerkan dengan air hingga tanda garis.
- Lakukan juga pekerjaan yang sama terhadap larutan baku dengan beberapa konsentrasi.
- Kekeruhan yang terbentuk dibandingkan dengan kekeruhan larutan baku.

### 5.7 Besi

#### 5.7.1 Prinsip

Pengukuran dengan membandingkan warna yang timbul dari reaksi antara besi (III) dengan kalium rodanida.

#### 5.7.2 Pereaksi

- Asam nitrat pekat (p.a)
- Hidrogen peroksida (30 %)
- Asam klorida pekat (p.a)
- Kalium klorida (10%)
- Larutan baku Fe (1 ml = 0.01 mg Fe)
  Larutkan 0.8635 g ferri ammonium sulfat FeNH<sub>4</sub> (SO<sub>4</sub>). 12H<sub>2</sub>O ke dalam 30 ml H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 10%, masukkan ke dalam labu takar 1000 ml, encerkan dengan air hingga tanda garis.

### 5.7.3 Peralatan

- Neraca analitik
- Penangas air
- Cawan penguap 50 ml
- Tabung Nessler 100 ml

#### 5.7.4 Prosedur

- Timbang teliti 2 g contoh dalam cawan penguap, tambahkan 2 ml HNO<sub>3</sub> pekat dan 2 ml H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 30% uapkan di atas penangas air hingga kering.
- Tambahkan pada residu 5 ml HCl pekat dan uapkan lagi sampai kering.
- -- Residu dilarutkan dengan 4 ml HCl p.a ke dalam labu takar 100 ml lalu encerkan dengan air hingga tanda garis.
- Pipet 50 ml larutan ke dalam tabung Nessler 100 ml, tambahkan 3 ml KCNS 10% dan encerkan dengan air hingga tanda garis.
- Warna yang terbentuk dibandingkan dengan warna larutan standar dari beberapa konsentrasi yang dibuat sebagai berikut:
- Uapkan di atas penangas air (dalam ruangan asam) 1 ml HNO<sub>3</sub> pekat + 1 ml hidrogen peroksida 10%, 2.5 ml HCl pekat encerkan dengan air, pindahkan ke dalam tabung Nessler 100 ml. Tambahkan 3 ml KCNS 10% dan larutan baku Fe encerkan dengan air hingga tanda garis.

## 6. Cara pengemasan

Natrium oksalat teknis dikemas dalam wadah yang tertutup rapat, tidak bercaksi dengan isi, aman selama transportasi dan penyimpanan.

### 7. Syarat penandaan

Pada, setiap kemasan sekurang-kurangnya dicantumkan nama produk, kadar natrium oksalat, kode produksi, berat bersih, lambang, nama dan alamat produsen.



#### BADAN STANDARDISASI NASIONAL - BSN

Gedung Manggala Wanabakti Blok IV Lt. 3-4 Jl. Jend. Gatot Subroto, Senayan Jakarta 10270 Telp: 021- 574 7043; Faks: 021- 5747045; e-mail: bsn@bsn.go.id